# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

AC

(11)Publication number:

08-078053

(43)Date of publication of application: 22.03.1996

(51)Int.CI.

H01M 10/40 H01M 10/36

(21)Application number : 07-194161

404404

(71)Applicant: RICOH CO LTD

(22)Date of filing: 06.07.1995 (72)In

(72)Inventor: OSAWA TOSHIYUKI

KAHATA TOSHIYUKI KUROSAWA YOSHIKO KIMURA OKITOSHI FUJII TOSHISHIGE

KATAGIRI NOBUO HAYASHI YOSHITAKA

(30)Priority

Priority number: 06179394

Priority date: 07.07.1994

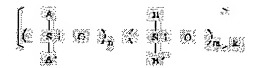
Priority country: JP

#### (54) LITHIUM NONAQUEOUS SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a high-performance lithium nonaqueous secondary battery with its excellent cycle characteristics capable of charging even at a high current density by containing a silicone compound is an electrolytic liquid or solid electrolyte.

CONSTITUTION: A compound shown by expression I is contained in electrolytic liquid or solid electrolyte in a nonaqueous secondary lithium battery in which a host compound forming a lithium metal, a lithium alloy, or a lithium ion and an interlayer compound, or complex is formed in a negative pole. In this expression, n stays in a range from 0 to 10, and m and k stay in a range from 1 to 10. A and A' express alkyl groups which may be the same or different from each other, B and B' express an oxyalkylene chain or alkyl group which does not have an active hydrogen which may be the same or different from each other, however, at least one of B an B' is an oxyalkylene chain which does not have any active hydrogen.



#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

26.03.1999

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

09.10.2001

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

### (12)公開特許公報 (A)

1 . . . )

(11)特許出願公開番号

#### 特開平8-78053

(43)公開日 平成8年(1996)3月22日

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

H01M 10/40

A

10/36

審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全5頁)

(21)出願番号 特願平7-194161 (71)出願人 000006747 株式会社リコー (22)出願日 平成7年(1995)7月6日 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 (72)発明者 大澤 利幸 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 (31)優先権主張番号 特願平6-179394 平6 (1994) 7月7日 会社リコー内 (32)優先日 (72)発明者 加幡 利幸 (33)優先権主張国 日本(JP) 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内 (72)発明者 黒沢 美子 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内 (74)代理人 弁理士 友松 英爾 (外1名) 最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】リチウム非水二次電池

#### (57) 【要約】

【目的】 サイクル特性に優れ、かつ高い電流密度でも 充電可能な高性能なリチウム非水二次電池の提供。

【構成】 正極、リチウム金属、リチウム合金およびリチウムと層間化合物又は錯体を形成するホスト化合物よりなる群から選ばれた少なくとも1種のものを含有する負極および電解質を有する非水二次電池において、電解液または固体電解質中にシリコーン系化合物を含有することを特徴とするリチウム電池。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極、リチウム金属、リチウム合金およ びリチウムと層間化合物又は錯体を形成するホスト化合 物よりなる群から選ばれた少なくとも1種のものを含有 する負極および電解質を有する非水二次電池において、 電解液または固体電解質中にシリコーン系化合物を含有 することを特徴とするリチウム電池。

$$\left[ \left( - \begin{array}{c} A \\ i \\ - S \\ i \\ - O - \right)_{n} - \left( - \begin{array}{c} B \\ i \\ - O - \right)_{m} \right]_{k}$$
(1)

(式中、nは0~10、m、kは1~10である。A、 A′は、同一または相異なっていてもよいアルキル基、 B、B′は、同一または相異なっていてもよい活性水素 を有しないオキシアルキレン鎖またはアルキル基を表わ すが、BおよびB′のうちの少なくとも一方は活性水素 を有しないオキシアルキレン鎖である。)で表わされる

$$-(x)_{Q} - (CH_{z} - CH_{z} - O)_{p} - R$$
 (2)

1~12のアルキル基、Xは炭素数1~6のアルキレン 基またはオキシアルキレン鎖を表わす)で表わされるシ リコーン系化合物。

【請求項5】 請求項1、2、3または4記載のリチウ ム電池において、ホスト化合物の主たる構成成分が、炭 素体であるリチウム電池。

【請求項6】 請求項1、2、3、4または5記載のり チウム電池において、正極の主たる構成成分が、導電性 高分子および/または遷移金属化合物であるリチウム電

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【技術分野】本発明は、リチウム金属、リチウム合金又 はリチウムイオンと層間化合物又は錯体を形成するホス ト化合物を負極とする非水二次リチウム電池に関する。 [0002]

【従来技術】リチウム二次電池は理論エネルギー密度が 高く、ポータブル電子機器用電源を初め、電気自動車、 電力貯蔵用電源としても実用化が期待されている。しか し、金属リチウムを負極に使用したリチウム二次電は、 サイクル寿命、安全性などの点に問題があり、十分な性 能のものは開発されていない。この最も大きな理由の一 つは負極の性能にあると考えられている。リチウム二次 電池の負極の実用上の問題点として、負極である金属リ チウムの反応性が高いため、負極表面が溶媒と反応し易 い。充電時においてリチウムイオンの還元により生成す る金属リチウムはデンドライトとし生成し易く、正、負 極間の絶縁層(セパレータ)を破壊するなどの問題であ る。これらの問題を解決する方法の一つとして電解液の 添加剤が検討されている〔森田、骨木、松田、電化5

【請求項2】 請求項1記載のリチウム電池において、 シリコーン系化合物がSi-〇骨格の側鎖にオキシアル キレン鎖が付加した構造のものであるリチウム電池。

請求項1または2記載のリチウム電池に 【請求項3】 おいて、シリコーン系化合物が次式(1)

【化1】

【請求項4】 請求項3記載のリチウム電池において、 前式(1)で表わされるシリコーン系化合物が、Bおよ びB′のオキシアルキレン鎖が次式(2)

[4:2]

ものであるリチウム電池。

(式中、Qは1~5、pは1~10であり、Rは炭素数 20 <u>7</u>,523 (1989); M. Morita, S. Ao ki and Y. Matsuda, Progress in Batteries & Solar Cel 1 s; Vol. 8 (1989)]。一方、負極材料に、 リチウムイオンを自らの層間に取り込んで層間化合物、 あるいはリチウム金属として安定化する炭素材料、セラ ミック材料を使用した負極の開発が進められている。リ チウムイオンのインターカーラントとしては天然黒鉛、 石炭、コークスの他、有機化合物を原料とした熱分解炭 素、天然高分子、合成高分子を焼成することにより得ら 30 れる炭素体があげられる。形態も多孔質粉体から炭素繊 維、硝子状炭素等さまざまである。これら負極活物質用 炭素材料としては、例えば、特開平2-66856号公 報に負極活物質として、フルフリル樹脂を1100℃で 焼成した導電性炭素材料を用いることが提案されてい る。また、特開昭61-277165号公報には、芳香 族ポリイミドを不活性雰囲気下で2000℃以上の温度 で熱処理して得られる導電性炭素材料を負極活物質に使 用する例が開示され、さらに特開平4-115457号 公報には易黒鉛性球状炭素を黒鉛化したものを負極に用 40 いることが提案されている。また特開昭61-7727 5号公報ではフェノール系高分子を熱処理したポリアセ ン構造の絶縁性、あるいは半導体性の炭素材料を電極に 用いた二次電池が開示されている。これらのイオン電池 系では、サイクル寿命が向上し電池性能は向上するが、 一方において電流特性は十分とは言えない。

【目的】本発明の目的は、これらのリチウム非水二次電 池における電流特性を解決し、サイクル特性に優れ、高 い電流密度でも充放電可能な高性能二次リチウム電池を 50 提供することに有る。

[0004]

【構成】本発明者らは、前記課題を鋭意検討した結果、 リチウム金属、リチウム合金又はリチウムイオンと層間 化合物又は錯体を形成するホスト化合物を負極とする非 水二次リチウム電池において、シリコーン系化合物を電 解液または固体電解質中に含有させることにより目的が 達せられることを見出した。前記シリコーン系化合物と

$$R = \left[ \left( -\frac{1}{s_{i}} - 0 - \right)_{n} - \left( -\frac{1}{s_{i}} - 0 - \right)_{m} \right]_{k} - R$$
 (3)

前式において、Rは末端基であり、該末端基は同一また は相異なったものであってもよく、好ましくはアルキル 基、さらに好ましくはメチル基である。A、A′は同一 または相異なっていてもよい炭素数1~30のアルキル 基であり、好ましくは炭素数1~12のアルキル基、さ らに好ましくは炭素数1~6のアルキル基である。B、 B′はアルキル基または活性水素を有しない同一または 相異なっていてもよいオキシアルキレン鎖またはアルキ ル基を表わすが、BおよびB′のうち少なくとも一方 は、活性水素を有しないオキシアルキレン鎖である。な

お、前記B、B′がオキシアルキレン鎖である場合、好 ましくは炭素数1~12のオキシアルキレン鎖、さらに 好ましくは炭素数1~6のオキシアルキレン鎖である。 また、B、B′がアルキル基である場合、好ましくは炭 素数1~12のアルキル基、さらに好ましくは炭素数1 ~6のアルキル基である。特に下式(4)で示す骨格を 有するシリコーン系化合物が電流特性を向上せしめ、電 池の高エネルギー化にとって有効であることを見出し 20 た。

しては、前式(1)で示される化合物が挙げられる。特

に、Si-O骨格の側鎖にオキシアルキレンが付加し且

つ活性水素の存在が確認されないシリコーン系化合物に おいて顕著な効果が見られた。前式(1)で示される化

合物をより具体的に示すと、次式 (3) で示されるシリ

コーン系化合物が挙げられる。

$$\begin{bmatrix}
CH_{3} & CH_{3} & CH_{3} \\
-Si-O-)_{n}-(-Si-O-)_{m} \\
CH_{3} & CH_{2}-(CH_{2}CH_{2}O)_{r}-CH_{3}
\end{bmatrix} (4)$$

シリコーン骨格は一般には整泡作用があるため、シリコ ーン化合物は消泡剤として用いられるが、本発明におい ては、シリコーン化合物にアルコキシ基を付加させるこ 30 することにより得られるが、前式(4)の化合物として とにより非水電解液と相溶性を向上せしめたものであ り、この結果として非水電池の電極界面の表面エネルギ 一の低下したためと考えられる。前式(4)の化合物 は、下式(5)の化合物に、白金触媒によりCH1=

H-CH,-OHを付加し、下式(6)の化合物とし、 さらに該化合物の活性水素をオキシアルキレン鎖で置換 は、IRで活性水素を測定し、活性水素が存在しないも のが適している。

【化5】

$$\begin{bmatrix}
CH_{\circ} & CH_{\circ} \\
(-si-o-)_{n} - (-si-o-)_{m} \\
CH_{\circ} & H
\end{bmatrix}_{k}$$
(5)

$$\begin{bmatrix}
CH_{3} & CH_{3} \\
(-Si-O-)_{n}-(-Si-O-)_{m}\\
| & CH_{3}-CH_{3}-CH_{3}-CH_{4}-CH_{5}
\end{bmatrix} (6)$$

なお、前式(4)、(5)および(6)において、nは 0~10、m、r、kは1~10である。前式(1)あ るいは(3)の化合物は、固体電解質又は電解液100 重量部に対し0.1~30重量部、好ましくは0.1~ 10重量部用いられる。

【0005】次に本発明の非水二次リチウム電池の構成 について具体的に述べるが、基本的には、正極、負極、 電解質により構成される。電解液としては非水溶媒に電 解質塩を溶解したものが挙げられる。非水溶媒として 50 は、カーポネート溶媒(プロピレンカーボネート、エチ

6

レンカーボネート、ブチレンカーボネート、ジメチルカ ーポネート、ジエチルカーポネート)、アミド溶媒(N - メチルホルムアミド、N - エチルホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルアセトアミド、 N-エチルアセトアミド、N-メチルピロジリノン)、 ラクトン溶媒(ァーブチルラクトン、ァーバレロラクト ン、δ-バレロラクトン、3-メチル-1, 3-オキサ ゾリジン-2-オン等)、アルコール溶媒(エチレング リコール、プロピレングリコール、グリセリン、メチル セロソルブ、1, 2-ブタンジオール、1, 3-ブタン ジオール、1, 4-ブタンジオール、ジグリセリン、ポ リオキシアルキレングリコール、シクロヘキサンジオー ル、キシレングリコール等)、エーテル溶媒(メチラー ル、1,2-ジメトキシエタン、1,2-ジエトキシエ タン、1-エトキシ-2-メトキシエタン、アルコキシ ポリアルキレンエーテル等)、ニトリル溶媒(ペンゾニ トリル、アセトニトリル、3-メトキシプロピオニトリ ル等)、燐酸類及び燐酸エステル溶媒(正燐酸、メタ燐 酸、ピロ燐酸、ポリ燐酸、亜燐酸、トリメチルホスフェ ート等)、2-イミダゾリジノン類溶媒(1,3-ジメ チルー2-イミダゾリジノン等)、ピロリドン類溶媒、 スルホラン溶媒(スルホラン、テトラメチレンスルホラ ン)、フラン溶媒(テトラヒドロフラン、2-メチルテ トラヒドロフラン、2,5-ジメトキシテトラヒドロフ ラン)、ジオキソラン、ジオキサン、ジクロロエタンの 単独あるいは2種以上の混合溶媒が使用できる。これら のうち好ましくはカーポネート溶媒、エーテル溶媒、フ ラン溶媒である。本発明における電解質塩としては、通 常の電解質として用いられるものであれば特に制限はな いが、例えば、LiBR (Rはフェニル基、アルキル 基)、LiPF。、LiSbF。、LiAsF。、LiB F., LiClO, CF, SO, Li, (CF, SO,), NLi, (CF, SO,), CLi, C, F, SO, Li, C 。F.,SO,Li、LiAlCl。、等を例示することが できる。好ましくはCF,SO,Li、(CF,SO,), NLi, (CF, SO,), CLi, C, F, SO, Li, C ,F,,SO,Li等のスルホン酸系アニオンの電解質であ る。電解液は0.5モル/リットル以上6モル/リット ル以内の範囲で調整されるが、好ましくは0.8モル/ リットルから3.5モル/リットルの範囲内である。高 分子固体電解質としては、ポリエチレンオキサイド、ポ リプロピレンオキサイド、ポリフッ化ビニリデン、ポリ アクリルアミド等をポリマーマトリクスとし、前記の電 解質塩をポリマーマトリクス中に溶解した複合体、ある いはこれらのゲル架橋体、低分子量ポリエチレンオキサ イド、クラウンエーテル等のイオン解離基をポリマー主 鎖にグラフト化した高分子固体電解質、あるいは、これ らにさらに溶媒を加えたゲル、低分子量ポリエチレンオ キサイド鎖、クラウンエーテル等のイオン解離基をポリ マー骨格中に含む高分子固体電解質、あるいはこれに前

記電解液を含有させたゲル状高分子固体電解質が挙げら れる。

【0006】本発明における負極としてはリチウム金 属、アルミニウム、珪素、銅、亜鉛、またはスズなどと リチウムからなるリチウム合金、リチウムイオンを可逆 に吸蔵、放出可能なホスト化合物である炭素材料、セラ ミック材料が例示できる。炭素材料としては、天然髙分 子あるいはフェノール系樹脂、PAN系樹脂、フラン系 樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリイミド系樹脂などの合成 高分子を焼成することにより得られる導電性炭素体ある いは絶縁性または半導電性の炭素体が例示できる。本発 明の炭素体としては主たる構成成分として黒鉛材料を用 いることが好ましい。本発明の黒鉛材料としては、天然 黒鉛の他、ピッチコークス、ニードルコークス、フリュ ードコークス、ギルソナコークス等を原料とした人造黒 鉛が例示できる。本発明の非水二次リチウム電池の正極 活物質としては、MnO,、Mn,O,、CoO,、NiO , TiO, V,O, V,O, Cr,O, Fe, (S O<sub>4</sub>)」、Fe<sub>2</sub> (MoO<sub>2</sub>)」、Fe<sub>2</sub> (WO<sub>2</sub>)」等の金属 酸化物、TiS,、MoS,、FeS等の金属硫化物、こ れらの化合物とリチウムの複合酸化物、ポリアセチレ ン、ポリアニリン、ポリピロール、ポリチオフェン、ポ リアルキルチオフェン、ポリカルバゾール、ポリアズレ ン、ポリジフェニルベンジジン等の導電性高分子、炭素~ 体から選ばれる1種またはそれ以上の複合体等を例示す ることができる。電解質としては、前述した電解液、固 体電解質が用いられる。また必要によりセパレータが使 用できる。セパレータとしては、電解質溶液のイオン移 動に対して低抵抗であり、かつ、溶液保持性に優れたも のが用いられ、例えば、ガラス、ポリエステル、テフロ ン、ポリプロピレン等の1種以上の材質から選ばれる不 織布又は織布が挙げられる。本発明の電池の形態は特に 限定するものではないが、コイン、シート、円筒、ガム 等種々の形態の電池に実装することができる。以下実施 例により本発明をさらに具体的に説明する。

[0007]

【実施例】

実施例1

ボリアニリン30重量部を170重量部のN-メチル-2-ピロリドンに溶解し、さらに五酸化パナジウム70重量部をサンドミルで分散した。本塗料溶液を $25\mu$ mのエッチドアルミ箔の両面にブレードコーターで塗布乾燥し、片面 $60\mu$ mの正極とした。純度99.9%の天然黒鉛80重量部、テトラフルオロホウ酸リチウム10重量部をポリビニルピリジン系樹脂(広栄化学)の10wt%N-メチル-2-ピロリドン溶液100重量部に分散し負極塗料溶液としSUS箔( $20\mu$ mの厚み)の両面に片面の厚みが $80\mu$ mになるように負極活物質層を作成した(乾燥温度100℃)。正極と負極を、 $25\mu$ mのセパレータ(セルガード3501、商品名(ダイ

セル社製)〕を介して積層し、捲回してAAサイズの電 池とした。電解液として (CF, SO,), NL i を 2 モ ル/リットル含有したエチレンカーポネート/ジメトキ シエタン (1:1) 溶媒に、前記(3) 式において、 n、mが1、およびrとkが3の両末端がメチル基であ るシリコーン系化合物を前記溶液に対し3重量%添加し 使用した。比較はシリコーン系化合物を除いたものを比 較例1として行なった。本実施例および比較例1の電池 の電池特性を下表1に示した。

#### 【0008】実施例2

電解液の替わりに以下に示す固体電解質溶液を用いた以 外は実施例1と同様とした。テトラフルオロホウ酸リチ

生	拡	例	1
夫	肥	124	Τ.

エネルギー 485mAh 4 サイクル特性 500回 88% 2 C m A 放電 1 C m A 1 時間充電 8 6 %

エネルギー :1/2 CmAで充放電を10回繰り返し た後の放電エネルギー

サイクル特性:1/2 Cm A の充放電でエネルギーが7 20 【0009】 0%になるまでのサイクル回数。

2 CmA放電、1 CmA1時間充電:上記エネルギーに 対する発現率

2 CmA放電: 2 CmA定電流2. 5 Vカットオフ放電

ウム20重量部、プロピレンカーボネート51重量部、 1,2-ジメトキシエタン16重量部、ポリオキシエチ レンアクリレート12.8重量部、トリメチロールプロ パンアクリレート 0.2重量部、ベンゾインイソプロピ ルエーテル 0.02重量部よりなる光重合性溶液を高分 子固体電解質溶液とした。該固体電解質溶液に、実施例 1で使用したシリコーン系化合物を同量添加した。本調 整液は電解液と同様注液した後、加熱して固体化する。 比較はシリコーシ系化合物を除いたものを比較例 2 とし

8

10 て行なった。本実施例及び比較例2の電池特性を下表1 に示した。

#### 【表 1 】

実施例 2	比較例1	比較例 2
4 6 5 m A h	3 8 8 m A h	3 7 0 m A h
500回	3 5 0 回	400回
8 1 %	66%	58%
80%	7 4 %	69%

1 CmA1時間充電: 1 CmA定電流 3. 7 V低電圧充 電1時間

【効果】本発明によると、サイクル特性に優れ、かつ高 い電流密度でも充電可能な高性能な非水リチウム二次電 池が提供された。

#### フロントページの続き

(72) 発明者 木村 興利

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内

(72)発明者 藤井 俊茂

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式

会社リコー内

(72)発明者 片桐 伸夫

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式

会社リコー内

(72)発明者 林 嘉隆

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式

会社リコー内